



特 許 願

昭和49年5月22日

特許庁長官 殿

1. 発明の名称

置換酢酸誘導体の製造法

2. 発明者

兵庫県尼崎市武庫豊町2の5の3の303
バマダ ヨシノリ
兵 田 芳 徳 (ほか1名)

3. 特許出願人 郵便番号 541

大阪府大阪市東区道修町3丁目1番地
塩野義製薬株式会社
代表者 吉 利 一 雄

4. 代 理 人 郵便番号 553

大阪市福島区鷺洲上2丁目4番地
塩野義製薬株式会社特許部(電話 06-438-5861)
弁理士(6703) 岩 崎 光

5. 添付書類の目録

明 細 書 / 通
委 任 状 / 通
(2) 願 書 副 本 49-058244 / 通



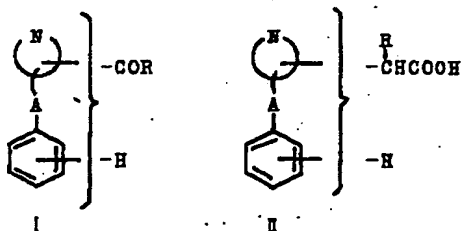
明 細 書

1. 発明の名称

置換酢酸誘導体の製造法

2. 特許請求の範囲

一般式Ⅰで表わされる化合物にアルコキシメチレン三炭化水素基置換フォスフオランを反応させて得られる化合物を加水分解しついで酸化して一般式Ⅱで表わされる化合物を得ることを特徴とする置換酢酸誘導体の製造法。



(式中、 C_6H_4 はピリジン、ピリミジン、イミダゾール、チトラゾールまたはチアゾールを、Rは炭化水素基を、Aは酸素、硫黄、イミノ基または炭化水素置換イミノ基を、 C_6H_4 および

⑬ 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 50-149668

③公開日 昭50.(1975) 11.29

②特願昭 49-58244

②出願日 昭49.(1974) 5.22

審査請求 未請求 (全8頁)

庁内整理番号 5647 44

6762 44
7306 44
5647 44

⑤日本分類

16 E351
16 E431
30 B4
30 C0

⑥Int. Cl²

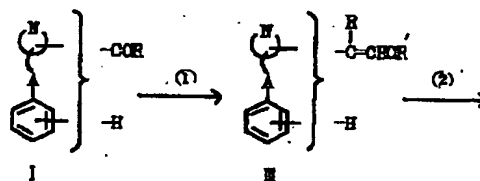
C07D277/34
C07D277/36
C07D277/38
C07D277/42
C07D213/62
C07D213/74A
A61K 31/425
A61K 31/44

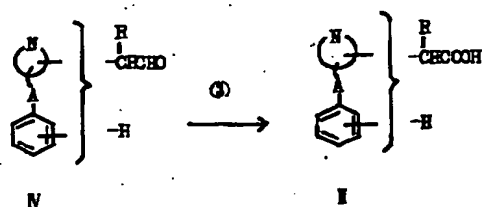
び上記ベンゼン環は反応に影響を及ぼさない1〜3個の置換基を有していてもよくあるいは結合ベンゼン環または結合脂環を有していてもよく-COR基はこの結合ベンゼン環上にあつてもよい。但し C_6H_4 がチアゾールでない場合は、Aは酸素または硫黄を表す。)

3. 発明の詳細な説明

本発明は置換酢酸誘導体の製造法に関し、その目的は優れた抗炎症作用(抗リウマチ作用も含む)および鎮痛作用を示し医薬または動物薬として有用な置換酢酸誘導体を得る点にある。

本発明方法の要旨は次式によつて示される。





(式中、 C_6H_5 はピリジン、ピリミジン、イミダゾール、テトラゾールまたはチアゾールを表わし、Rは炭化水素基を表わし、Aは酸素、硫黄、イミノ基または炭化水素置換イミノ基を表わし、 C_6H_5 および上記ベンゼン環は反応に影響を及ぼさない1〜3個の置換基を有していてもよくあるいは結合ベンゼン環または結合脂環を有していてもよく、 $-\text{COOH}$ 基はこの結合ベンゼン環上にあつてもよい、Rはアルキル基を表わす。但し C_6H_5 がチアゾールでない場合は、Aは酸素または硫黄を表わす。)

本発明方法は一般式Iで表わされる化合物をアルコキシメチレン三炭化水素置換フォスホランと反応させるいわゆるウィティツヒ(Wittig)反応に付し(反応①)、得られる化合物IIを加水分

- 3 -

解に付し化合物IIとした(反応②)後酸化反応に付して目的とする置換酢酸誘導体IIを得る(反応③)ものである。

次に本発明方法の実施について詳細に記する。

反応①は通常のウィティツヒ反応に従って行えばよく、種々のアルコキシメチレン三炭化水素置換フォスホラン(例えば、メトキシメチレントリフェニルフォスホラン、メトキシメチレントリ(メトキシメチル)フォスホラン、エトキシメチレントリブチルフォスホランなど)が原料化合物と反応条件に応じて適宜選択し使用される。例えば、上記フォスホランにハロゲン化水素が付加したフォスホオニウム塩を使用し、有機金属(例えば、フェニルリチウム、ブチルリチウムなど)を用いてエーテル類(例えば、エーテル、ジビニルエーテル、テトラヒドロフランなど)中で必要に応じて加温下で化合物Iと反応させるか、あるいはアルカリ金属アルコキサイド(例えば、ナトリウムメチラート、ナトリウムエチラートなど)を用いアルコキサイドと対応するアルコール中で

ける環上の置換基は各反応の前後に置換基を修飾することにより、最終において目的化合物を得るようにすることができる。

かくして得られた化合物IIはさらに分離、精製あるいは製剤化、その他の必要に応じて、適当なアルカリ金属塩(例えば、ナトリウム、カリウムなど)、アルカリ土類金属塩(例えば、カルシウム、マグネシウム、バリウムなど)、その他アルミニウム塩などに常法に従って変換することができる。

本発明方法の目的化合物である置換酢酸誘導体及びその塩類は優れた抗炎症作用(抗リウマチ作用も含む)または鎮痛作用を示し、医薬または動物薬として有用な化合物である。

以下実施例において本発明方法の実施態様を示す。

実施例1

粉末にしたメトキシメチレントリフェニルフォスホリウムクロライド2.324gをエーテル24.0mlに懸濁し、内温15〜20℃で1/25

反応させるのが通常実務的である。反応は通常不活性気流中で行われる。得られる化合物IIはついで反応②すなわち加水分解反応に付し、アルコキシメチレン基をアルデヒド基にする。この加水分解は通常エノールエーテルを加水分解する際に用いられる手段を用いることができる。例えば、酸として塩酸、硫酸、硝酸またはこれらと有機酸(例えば、酢酸)などとの混合物を用いることができ、塩基として水酸化アルカリ、炭酸アルカリなどが用いられ水あるいは含水溶液の存在下で加熱することにより実施される。生成する化合物Nは単離することなく次工程②に付すことができる。

反応③は化合物Nのアルデヒド基をカルボキシル基に変えるもので一般のアルデヒド基をカルボキシル基に変換する酸化反応に準じて行えばよい。例えば過マンガン酸カリウム、過酸化水素、酸化銀などにより水中または有機溶媒中で酸化してもよいし、硝酸、クロム酸、希硫酸と過酸化鉛、または過酸化酢酸などにより酸化してもよい。なお上記反応①、②および③の工程において反応を受

- 4 -

モルフェニルリチウムエーテル溶液60mlを滴下後15℃で15分間かきまぜる。ユーフェノキシ-5-アセチルピリジン214gのエーテル溶液140mlを30分で滴下後室温で14時間かきまぜる。不溶物を除去し母液に氷水を注ぎエーテルで抽出する。抽出液を水洗。乾燥後溶媒を留去し残液1262gをシリカゲルカラムクロマトに付す。ベンゼン/酢酸エチル(50:1)溶出部を減圧蒸留すると $\text{bp}_{\text{red}} 147\sim 149^\circ\text{C}$ のユーフェノキシ-5-(1-メチル-2-メトキシビニル)ピリジン542gを得る。

元素分析 $\text{C}_{17}\text{H}_{17}\text{O}_2\text{N}$ として

計算値: C, 74.66; H, 6.37; N, 5.57

実験値: C, 74.94; H, 6.37; N, 5.79

IR $\nu_{\text{max}}^{\text{CHCl}_3, \text{cm}^{-1}}$ 1658, 1590

NMR $\delta(\text{CDCl}_3)$ 1.88, 1.95(3H, d), 1.367, 3.70(3H, s), 4.12, 6.33(3H, q)

本品144gを2N塩酸50mlに加え、窒素気流中一夜かきまぜた後反応液にベンゼン10mlを入れ窒素気流中過マンガン酸カリウム13gの水

特開 昭50-149688 (3)

溶液30mlを20分で滴下さらに室温で10分間かきまぜた後不溶物を除去し母液を炭酸水素ナトリウムでpH3~4としてエーテルで抽出する。抽出液を5%炭酸水素ナトリウム水溶液で抽出し10%塩酸でpH4とした後エーテルで再び抽出する。抽出液を水洗。乾燥し溶媒を留去する。残液610gをベンゼン/石油エーテルで再結晶すると $\text{mp}_{\text{red}} 88\sim 90^\circ\text{C}$ の2-(ユーフェノキシ-5-ピリジル)プロピオン酸210gを得る。本品は他の方法により調製された標品と同定された。

実施例2

以下実施例1と同様にして下記の化合物を得る。なお、下記表中で用いられる略号は下記の意味を表わし、A欄において例えばユー-0はピリジン環の2位がエーテル結合していることを表わし、 X_1, X_2, Y_1, Y_2 および Y_3 欄において例えば4-Clはクロルが母核の4位を置換していることを表わす。

Me:メチル基 Me:メトキシ基 Et:エチル基

iso-Bu:イソブチル基 Ac:アセチル基 An:アニリノ基

$\text{CH}_2\text{---}$:シクロプロピルメチル基

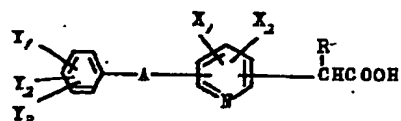
- 7 -

Ca(nH_2O):カルシウム塩(n水和物を表わす)

Al:アルミニウム塩 d:分解点

(以下余白)

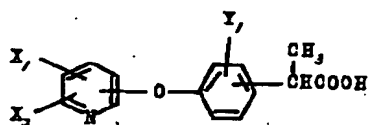
- 8 -



実験例 No.	R -CH(COOH) の位置	R - A -	X ₁	X ₂	Y ₁	Y ₂	Y ₃	mp(°C)
2	3	Me 5-0	H	H	H	H	H	135~135.5
3	4	Me 2-0	H	H	4-C ₆ H ₅	H	H	119~120d
4	4	Me 2-0	H	H	H	H	H	98~99d
5	4	Me 2-0	H	H	2-C ₆ H ₅	H	H	107.5~108.5d
6	4	Me 2-0	H	H	3-C ₆ H ₅	H	H	84~85d
7	3	Me 2-0	H	H	4-C ₆ H ₅	H	H	110~111
8	3	Me 2-0	H	H	H	H	H	94~95
9	3	Me 4-0	H	H	4-C ₆ H ₅	H	H	114~115
10	2	Me 4-0	H	H	H	H	H	Ca(2H ₂ O)/135~136
11	2	Me 4-0	H	H	4-C ₆ H ₅	H	H	Ca(2H ₂ O)/180~181d
12	4	Me 2-S	H	H	4-C ₆ H ₅	H	H	146~147
13	4	Me 2-0	H	H	4-Met.	H	H	129~130d
14	4	Me 2-0	H	H	4-Me	H	H	101~102d
15	3	Me 4-S	H	H	H	H	H	114.5~115.5
16	3	Me 4-0	H	H	4-Me	H	H	98~99
17	4	Me 2-S	H	H	H	H	H	Ca(2H ₂ O)/140~141
18	3	Me 4-0	H	H	4-Met	H	H	Ca(2H ₂ O)/155
19	4	Et 2-0	H	H	4-C ₆ H ₅	H	H	92~93
20	3	Me 4-0	H	H	3-C ₆ H ₅	H	H	106~107
21	4	Me 2-0	H	H	4-CN	H	H	105~106d
22	3	Et 4-0	H	H	4-C ₆ H ₅	H	H	142~143
23	4	Me 2-0	H	H	4-COOH	H	H	154~156d
24	4	Me 2-0	H	H	3-CF ₃	H	H	Ca(2H ₂ O)/155~157
25	3	Me 4-S	H	H	4-C ₆ H ₅	H	H	Ca(H ₂ O)/150
26	4	Me 2-0	H	H	4-CONH ₂	H	H	160~162 (発泡) 200~201
27	4	Me 2-0	H	H	4-OH	H	H	Ca(4H ₂ O)/187~189
28	4	Me 2-0	H	H	4-OAc	H	H	Ca(2H ₂ O)/132~133.5
29	3	Me 4-0	H	H	4-OAc	H	H	Ca(4H ₂ O)/145
30	3	Me 4-0	H	H	4-OH	H	H	Ca(H ₂ O)/205
31	4	Me 2-0	H	H	4-NO ₂	H	H	115~116d
32	4	Me 2-0	H	H	4-NH ₂	H	H	132~133d
33	4	Me 2-0	H	H	4-NHAc	H	H	142~143d
34	4	Me 2-0	H	H	4-NHCOOEt	H	H	136~137d

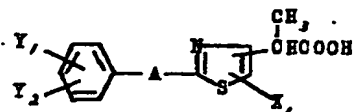
実施例 No.	R -CHCOOH の位置	R - A -	X ₁	X ₂	Y ₁	Y ₂	Y ₃	mp(°C)
35	4	Me 2-0	H	H	4-HCOOH	H	H	206~208d
36	3	Me 4-0	H	H	4-Br	H	H	119~120
37	4	Me 2-0	H	H	2,4-ベンゾ	H	H	135~137d
38	3	Me 4-0	H	H	4-CN	H	H	120~121
39	3	Me 4-0	4-Me	H	H	H	H	135~136
40	3	Me 4-0	2-Me	H	H	H	H	92~93
41	3	Me 4-0	H	H	2-Me	3-Me	H	115~116
42	3	Me 4-0	H	H	2-Cl	H	H	96~97
43	3	Me 4-0	H	H	2-Me	H	H	65~67
44	3	Me 4-0	H	H	3-Me	H	H	81~82
45	3	Me 4-0	H	H	3-Me	5-Me	H	120~121
46	3	Me 4-0	H	H	3-Me	4-Me	H	90~91
47	3	Me 4-0	H	H	H	H	H	145~146
48	3	Me 4-0	H	H	4-iso-Bu	H	H	77~78
49	4	Me 2-0	H	H	2-Me	3-Me	H	86~87d
50	3	Me 4-0	5-Me	H	H	H	H	107~108
51	3	Me 4-0	H	H	2-Me	5-Me	H	Ca(2H ₂ O)/95d
52	3	Me 4-0	H	H	2-Me	4-Me	H	Ca(2H ₂ O)/89d
53	3	Me 4-0	H	H	2-Me	4-Me	H	Ca(1.5H ₂ O)/202d
54	4	Me 2-0	H	H	3-Me	4-Me	H	123~124d
55	4	Me 2-0	H	H	3-Me	5-Me	H	103~104d
56	3	Me 4-0	H	H	2-Me	3-Me	5-Me	128~129
57	3	Me 4-0	H	H	2-Me	4-Me	5-Me	113~114
58	3	Me 4-0	H	H	3-Me	4-Me	5-Me	155~156
59	3	Me 4-0	H	H	2-Me	4-Me	6-Me	135~136
60	3	Me 4-0	H	H	2,4-(CH ₃) ₂ -	H	Ca(1.5H ₂ O)/169d	
61	4	Me 2-0	H	H	2-Me	3-Me	5-Me	125~126d
62	4	Me 2-0	H	H	3-Me	4-Me	5-Me	126~127d
63	3	Me 4-0	H	H	2,3-(CH ₃) ₂ -	H	Ca(1.5H ₂ O)/169~166d	
64	3	Me 4-0	H	H	2,4-ベンゾ	H	H	1205~1215
65	3	Me 4-0	H	H	2,3-ベンゾ	H	H	131~132
66	3	Me 4-0	4-Me	5-Me	H	H	H	144~145
67	4	Me 2-0	2,4-ベンゾ	H	H	H	Ca(1.5H ₂ O)/216~217	
68	3	Me 4-0	4,5-ベンゾ	H	H	H	H	122~123
69	3	Me 4-0	4,5-(CH ₃) ₂ -	H	H	H	H	151~152
70	3	Me 4-0	H	H	2,4-(CH ₃) ₂ -	H	H	1225~1235

実施例 No.	R -CHCOOH の位置	R	-A-	X ₁	X ₂	Y ₁	Y ₂	Y ₃	mp(°C)
71	3	Me	4-O	H	H	3-Met	H	H	62.5~70.5
72	3	Me	4-O	2-Me	4-Me	H	H	H	Ca(1.5H ₂ O)2/5d
73	3	Me	4-O	H	H	4-OH	H	H	167~169
74	3	Me	4-O	H	H	4-AcO	H	H	161~162

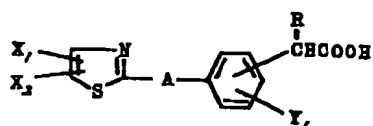


実施例 No.	X ₁	X ₂	フェノキシ基 の位置	Y ₁	R -CHCOOH の位置	mp(°C)
75	H	H	2	H	3	76~77
76	H	H	2	H	4	129~130
77	5-OH	H	2	H	4	198~200
78	5-CONH ₂	H	2	H	4	211~212
79	H	H	3	H	4	130~131
80	H	H	4	H	4	180~181
81	3,4-(CH ₂) ₄ -		2	H	4	166~167
82	3,4-ベンゾ		2	H	4	145~147
83	3-Me	4-Me	2	H	4	153.5~156
84	4-Me	5-Me	2	H	4	142~143
85	4-Me	H	2	H	4	123~124
86	6-Me	H	2	H	4	Ca(H ₂ O)273~275
87	3-Br	H	2	H	4	137~138
88	2-Me	H	4	H	4	152~153
89	5-Me	H	2	H	4	132~134
90	3-Me	H	2	H	4	121~122
91	H	H	2	2-Me	4	107~108
92	H	H	2	2-Met	4	Ca(4H ₂ O)158d
93	※1	H	2	H	4	136~138

※1 5-CHCH₃COOH



実施例 No.	Y ₁	Y ₂	A	X ₁	CH ₂ -CHCOOH の位置	mp(°C)
94	H	H	O	4-Me	5	110~111
95	2-Me	3-Me	O	4-Me	5	142~143
96	3-CF ₃	H	O	4-Me	5	Ca(2.5H ₂ O)/106d
97	4-Me	H	O	4-Me	5	118. Ca(2.5H ₂ O)/146d
98	4-Cl	H	O	4-Me	5	93~94. Ca(2.5H ₂ O)/133
99	H	H	S	4-Me	5	128~130
100	H	H	O	H	5	Ca(2.5H ₂ O)/169~170d
101	4-Cl	H	O	H	5	Ca(H ₂ O)/145d
102	H	H	NH	4-Me	5	145d
103	3-CF ₃	H	NH	4-Me	5	195d
104	H	H	O	H	4	Ca(2.5H ₂ O)/142d
105	H	H	O	5-Me	4	Ca(2.5H ₂ O)/142d
106	4-Cl	H	O	H	4	Ca(2.5H ₂ O)/133~135d
107	4-Cl	H	O	5-Me	4	Ca(2.5H ₂ O)/134~136
108	H	H	N-Me	H	4	79~80d
109	H	H	N-Me	4-Me	5	141~142
110	H	H	N-79A	4-Me	5	106~107
111	H	H	N-CH ₂ -4	4-Me	5	120~121
112	H	H	N-Me	H	5	198~200
113	H	H	N-79A	H	5	134~135
114	H	H	N-CH ₂ -4	H	4	Ca(3H ₂ O)/180~183
115	H	H	N-79A	H	4	Ca(H ₂ O)/120~125d
116	H	H	N-79A	H	4	Ca(2H ₂ O)/173~178d



特開 昭50-149668 (8)

実施例 No.	X ₁	X ₂	A	Y ₁	R -CHCOOH の位置	R	mp(°C)
117	H	H	O	H	4	Me	119~120
118	4-Me	5-Me	O	H	4	Me	122~124
119	4-Me	H	O	H	4	Me	87~88
120	H	H	O	2-Me	4	Me	Ca(H ₂ O)/175d
121	H	H	O	H	4	アリル	Ca(H ₂ O)/134d
122	H	H	O	H	3	Me	88~89
123	H	H	H-Me	H	4	Me	123~124
124	H	H	H-アリル	H	4	Me	118~119
125	H	H	O	H	4	Et	115~116
126	H	H	O	H	4	ベン	121~122
127	H	H	O	H	4	※2	99~100
128	H	H	O	H	4	※3	111~112
129	H	H	O	H	4	-CH ₂ -	85~86
130	H	H	O	2-Me	4	Me	93~94

※2 -CH₂C≡CH

※3 -CH₂CCH₂=CH₂

- 14 -

実施例 131~134

実施例 1 と同様にして下記の化合物を得る。

ユ-〔6-(2-ピリジルオキシ)-ユ-ナフ
チル〕プロピオン酸、mp 197~198°C。

ユ-〔4-(1-フェニル-1,2,4-テトラ
ゾリルオキシ)フェニル〕プロピオン酸、mp 165
~166°C。

ユ-〔4-(2-ピリミジルオキシ)フェニル〕
プロピオン酸、mp 174~175°C。

ユ-〔4-(1-メチル-2-ベンズイミダゾ
イルオキシ)フェニル〕プロピオン酸、mp 184
~185°C。

特許出願人 塩野義製薬株式会社

代理人 弁護士 岩崎 光隆

△前記以外の発明者

サカイサンショウドオリ
大阪府堺市三条通2の5
オカダテツオ
岡田哲夫

昭 53.11.18 新

特許法第17条の2による補正の掲載

昭和49年特許願第58244号(特開昭
50-149668号 昭和50年11月29日
発行公開特許公報50-1497号掲載)につ
いては特許法第17条の2による補正があったので
下記の通り掲載する。

庁内整理番号	日本分類
6762 44	16 E35/
7306 44	16 E43/
5647 44	30 B4
5647 44	30 C0

手 続 補 正

←意見書に代えて→

昭和53年11月19日

特許庁長官 殿

1.事件の表示 昭和49年特許願第 58244 号

2.発明の名称

置換酢酸誘導体の製造法

3.補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 大阪府大阪市東区道修町3丁目/2番地

名称 (192) 塩野義製薬株式会社

代表者 吉 利 一 雄

4.代 理 人

住所 大阪市福島区鷺洲5丁目/2番4号

塩野義製薬株式会社特許部

(電話06-458-5861)

氏名 弁理士(6703) 岩 崎 光 隆

→拒絶理由通知の日付 昭和 年 月 日(発注日)

よ補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄

ふ補正の内容

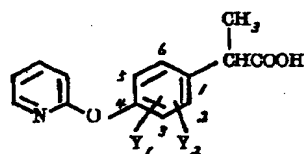
(1)明細書8頁/1行目の「実施例2」を「実施
例2-130」に訂正する。

(2)同書/2頁実施例87のX欄の「3-B r」
を「5-B r」に訂正する。

(3)同書/5頁の実施例/31~/34の次に下
記の実施例/35~/69を追加する。

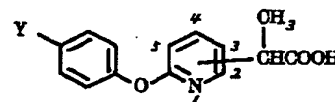
「実施例/35~/69

実施例/と同様に反応操作し、下記の化合物を
得る。



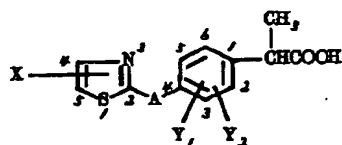
(以下余白)

実施例 No.	Y ₁	Y ₂	mp(°C)
135	2-Me	H	150~151
136	3-Cl	H	98~99
137	2-Cl	H	145~146
138	3-Cl	5-Cl	127~128



実施例 No.	Y	※	mp(°C)
139	i-Pr	3	89~91
140	Pr	3	81.5~82.5
141	t-Bu	3	112~113
142	s-Bu	3	67~71
143	Bu	3	Ca·H ₂ O/40~142
144	i-Bu	3	Ca 114~119(d)

※ プロピオン酸残基の置換位置



実施例 No.	X	A	Y ₁	Y ₂	mp(°C)
145	H	O	2-Me	H	120~121
146	H	O	3-C ₆ H ₅	H	115~116
147	H	O	2-C ₆ H ₅	H	86~87
148	H	N-Me	3-C ₆ H ₅	H	Ca·4H ₂ O 175~178
149	H	S	H	H	85~87
150	H	O	2-C ₆ H ₅	3-Me	147~148
151	H	O	3-F	H	107~108
152	H	O	2-Me	3-C ₆ H ₅	130~131
153	H	NH	3-C ₆ H ₅	H	144~145
154	4-Me	NH	2-C ₆ H ₅	H	185~188
155	4-Me	NH	3-F	H	163~164
156	4-Me	NH	2-F	H	202~204
157	H	NH	2-F	H	190~191.5
158	H	NH	3-C ₆ H ₅	3-C ₆ H ₅	177~178

159	4-Me	N-Me	3-C ₆ H ₅	3-C ₆ H ₅	138~139
160	4-Me	NH	3-Me	H	201~202
161	H	N-Me	3-C ₆ H ₅	3-C ₆ H ₅	180~181
162	H	N-Me	2-F	H	111~112.5
163	H	O	2-F	H	74~75
164	H	NH	3-F	H	160~161
165	H	N-Me	2-Me	H	165~166
166	H	N-Me	3-F	H	98~100
167	H	NH	2-C ₆ H ₅	H	174~175
168	H	NH	2-Me	H	160~161.5
169	H	N-Me	2-C ₆ H ₅	H	141~142

各表中の略号は以下の意味を表わす。

i-Pr:イソプロピル基 Pr:プロピル基

t-Bu:t-ブチル基 s-Bu:sec-ブチル基

i-Bu:イソブチル基。その他の略号は前記の意味を表わす。

以上